# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

(43)Date of publication of application: 10.12.1996

(51)Int.CI.

A61K 9/70 A61K 31/565

(21)Application number: 08-117895

(71)Applicant: MINNESOTA MINING & MFG CO

<3M>

(22)Date of filing:

13.05.1996

(72)Inventor: WILKING SHARI L

(30)Priority

Priority number : 95 454919

Priority date: 31.05.1995

Priority country: US

## (54) TRANSDERMAL DRUG DELIVERY DEVICE CONTAINING DESICCANT

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a device capable of suppressing the deposition of a drug into a carrier during storage and delivering the drug to and/or crossing the skin. SOLUTION: This transdermal drug delivery device consisting of a carrier containing a drug in a dissolved state is produced by the following processes: (i) a non-aqueous carrier (e.g. an acrylate pressure-sensitive adhesive) containing a drug (e.g. estradiol) which forms a solid hydrate when exposed to water vapor in a dissolved state is supplied; (ii) a desiccant package inert to the carrier, permeable to water vapor and defining a desiccant compartment containing a desiccant (e.g. zeolite molecular sieve) is supplied; and (iii) the carrier and the desiccant package are placed in a sealed product package which is impermeable to water vapor. The use of the desiccant reduces or suppresses the deposition (e.g. crystallization) in the transdermal drug delivery device containing a drug which forms a hydrate when exposed to water.

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

13.05.2003

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

BEST AVAILABLE COPY

【物件名】

刊行物5

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11) 特許出親公內發子

特開平8-325141

. (43)公開日 平成8年(1996)12月10日

(51) Int CL*	政則起母	庁内整理等号	ĖI			技術表示箇所
AB1K 9/7	70 301		A61K	9/70	301	
31/5	665 AEK			31/565	AEK	

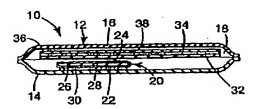
# 審道課式 未開京 第示項の数8 OL (全 10 頁)

(71)出版人 590000422 (21)出頭番号 **特票平8-117895** ミネソタ マイニング アンド マニュフ ァクチャリング カンパニー (22)出氧日 平成8年(1996)5月13日 アメリカ合衆国、ミネソタ 55144-1000, セント ポール, スリーエム センター (31) 医先指主灵异号 454919 (32) 任先日 (各地なし) 1995年5月31日 (33) 任先權主張国 米四 (US) (72) 晃剪者 シャリー エル・ウィルキング アメリカ合衆国, ミネソタ 55144-1000, セント ポール, スリーエム センター (各地なし) (74)代理人 弁理士 石田 胶 (54.3名)

## (54) 「発明の名称」 乾燥剤を含有する程皮薬物供給具

# (57)【要約】

【紙題】 木選明は、貯蔵の間に担体中に薬物が比較しない、極史薬免供給具を提供することを目的とする。 【解決手段】 常解した薬物を含有する担体を含む極度 更物供給具であって、この器具は、乾燥剤を含有する乾燥区間を固定する担体に不活性で大流気透過性の乾燥剤 パッケージ並びに担体および乾燥剤パッケージを含有する水蒸気不透過性の製品パッケージを含む。



(2)

特開平8-325141

#### [特許抽水の範囲]

【請求項1】 水蒸気にさらしたときに固体の水和物を 生成する、溶解した薬物を含む非水塩体、乾燥剤を含有 する乾燥区面を面定する、水蒸気透過性乾燥剤パッケー ジおよび、製品パッケージの中に前記担体と前配乾燥剤 パッケージを含有する水蒸気不透過性の製品パッケージ を含んでなる経皮薬物供給具。

【請求項2】 乾燥剤が合成または天然ゼオライトモレ キュラーシーブである険求項1に記載の供給具。

【請求項3】 案物がエストラジオールである請求項1 10 に記録の供給具。

【油水項4】 担体が感圧姿着剤である調水項1に記載 の供給品

[清水項5] (1) 水森気にさらしたときに固体の水 和物を生成する、溶解した薬を含む非水担体を供給する

(川) 乾燥剤を含有する乾燥区間を固定する。水蒸気透 退性乾燥剤パッケージを供給する工程、および

(111) 前記乾燥器パッケージおよび前記担体を本質的に 密封された水蒸気不透過性製品パッケージ中に配置する 20 工程:を含んで成る経皮薬物供給具の担体中の薬物の沈 脱を抑制する方法。

【請求項6】 転換剤が合成または天然モレキュラーシ ープである間水項5に記載の方法。

【請求項7】 薬物がエストラジオールである請求項6 に記載の方法。

【請求項8】 担体が成正接着制である請求項7に記載 の方法

【発明の詳細な説明】

[0001]

【空明の異する技術分析】この発明は経皮薬物供給具に 関する。別の面では、この芫明は皮膚へおよび/または 皮膚を摂切って英物を輸送するための器具に関する。さ らに別の面では、この発明は、経皮薬物供給具における 楽物の比較を抑制する方法に関する。

[0002]

【従来の技術】経皮素物供給は、素物供給の他のルート に比較して、重要な利点を提供する。たとえば、注射に 対比すると非典入性である。静口投与に対比すると、胃 間のPHまたは酵素の活性による、第一通過代謝と腎局 40 の吸収団躍性を回避する。歴史投与は、深勢を皮膚に輸 送しそして独出するために領切なシステムおよび歴度吸 収速度をできるだけ能率的に利用するためのシステムが 雄僚して連展していることにより益々有用になってきて いる。上記した極皮投与の利点のために、たくさんの裏 物について延皮供給が考慮されている。商業的に有用な 投与システムはステロイドホルモン(たとえば、閉径の 症状の治療のためのエストラジオール)、ニコチン(楔 煙の中斯のために)、ニトログリセリン (アンギーナの ために)、スコポラミン(動揺布のために)およびフェー50 えずに、柔軟性の単位役与量(unit-duse)延

ンタニル(痛みの治療のための麻酔性の鉄溶剤)を輸送 するためのシステムを含む。

【0003】有用な器具は、実徳がその中に存解または 分散している接着剤マトリックスを、薬物を輸送するた めに皮膚にあてる接着剤マトリックス型の器具を含む。 貯革新型の録具も有用である。薬物は貯蔵器(たとえ ば、時には、器具からの変物の放出速度を調節する原を 合んでいる場合体生たは液体マトリックス)中で溶解生 たは分散しており、貯蔵器は、啓圧皮膚接着剤によっ て、皮膚のところに保持されている。

【0004】 薬物が接着剤マトリックスまたは他の担体 に捨解していることを意図している器具においては、変 が結晶化するにつれて、予期しない薬の抗股が薬の輸送 速度を減少させる原因となり得る。このような不安定性 は、しばしば製品を数年もの期間貯蔵する商業的な使用 に対して製品を不適当なものとすることがある。したが って、栗物が溶解したままでいる特定の超皮薬物供給具 は非常に望ましい。

[0005]

【発明が解決しようとする誤題】 歴史業物供給其のいく・ つかの成分は、一般に少くとも少量の水を含有してい る。この水は、たとえば、製造または貯蔵の間に、製造 法や周囲の役気にさらす結果として、武武にではなく、 付随的に組み入れられるのであろう。ある案物は、水と 反応すると比较的に不存性の型(たとえば、固体水和 物)になる傾向がある。結果として、熔解した実効を含 む歴史供給具のあるものは、貯蔵の間に変物の沈殿を示 **十棟向を示した。この問題は少くとも部分的には、薬物** の水和物型の生成によりもたらされる。

[0006]

【誤題を解決するための手段】この発明は、(1) 水蒸 気にさらしたときに団体の水和物を生成する。溶解した 薬物を含む非水担体を供給する工程。 (ii) 乾燥剤を含 有する乾燥区面を固定する、水素気透過性乾燥剤パッケ ージを供給する工程、および (111) 前記乾燥剤パッケー ジおよび前記担体を本質的に密封された水蒸気不透過性 製品パッケージ中に配置する工程:の工程を含んでな る、歴皮素物供給具の担体中の薬物の沈髪を抑制する方 **些を提供する。** 

【0007】この発明は、また、水にさらしたとき固体 水和物を生成する、溶解した薬物を含む非水担体、科楽 剤を含有する就嫌区間を固定する水蒸気透過性乾燥剤パ ッケージおよび前記担体と前記乾燥剤を含有する製品パ ッケージが水蒸気不透過性製品パッケージであることを 含んでなる、経皮実物供給具を提供する。吃燥剤を使用 することによって、この発明は、水にさらすと水和物型 を生成する緊胁を含有する種皮薬物供給具における化股 (たとえば結晶化) を少くするか、沈殿を回避する。

[0008] 製品パッケージの外類や形に思い影響を与

(3)

等緊平8-325141

皮薬供給システムの製品パッケージ中に入れることができるように、乾燥剤システムは小さく、薄く、集軟性に作ることができる。

【0009】この発明の経皮薬供給具は、経皮薬供給具 に用いるのに適した但体、好きしくは非水担体を含む。 ここで用いられる、用語「非水担体」は、ほんの少々の 水、たとえば使用の前に乾燥されなかった構成物質中に 付随的に存在する、1~5重量%よりも少い水を含む、 実質的に水に含まない担体に関する。適当な担体の研 は、成圧皮膚接着剤(たとえば、米国特許レイシュー第 10 24、906号(Urich)、米医符許第4,73 2, 808号 (Krampe) および米国特許第5。2 32、702号 (Pfister) に配載されているも の)、非技者性重合体マトリックス(たとえば、米国特 許第4、814、173号 (Song) に記載されてい るもの) および他の貯蔵器システム (たとえば、米国特 許第4、834、979号(Gale)、米国符許第 4.820、525号 (Leonald) および米国特 符第5、310、559号 (Shah) に記載されてい ろもの) を含む。

【0010】特に好ましい担体は、アクリレート感圧接 着剤であって、たとえば米国特許第5. 223. 261 号 (Nelson他) および出頭中の出版番号08/3 05。883号に開示されているようなものである。そ の特定の担体に依存して、たとえば、英および他のほ形 拠また仕皮膚浸透液度を促進するために適切な近加熱な よび転形剤を含むことができる。用いられる適切な抵加 **拓および試形剤は、イソステアリン酸、カプリル酸また** はオレイン酸のようなCs - Czz脂肪酸、オレイルアル コールおよびラウリルアルコールのようなCz ーCzz版 筋族アルコール、オレイン陸エチル、ミリスチン酸イソ プロピル、ステアリン酸プチルおよびラウリン酸メチル のようなCaーCto脂肪酸の低級アルキルエステル、ア ビビン酸ジイソプロビルのようなCi -Ci ジカルポン 脸のジ (低級) アルキルエステル、モノラウリン酫グリ セリルのようなCt - Ctt脂肪酸のモノグリセリド、テ トラヒドロフルフリルアルコールポリエチレングリニー ルエーテル、ポリエチレングリコール、プロピレングリ コール、2- (2-エトキシニトキシ) エタノール、ジ ニチレングリコールモノメチルエーテル、N。Nージメ チルドデシルアミン・N-オキシドおよび前記の組み合 せを含む。ポリエチレンオキシドのアルキルアリールエ ーテル、ポリエチレンオキシドモノメチルエーテルおよ びポリエチレンオキシドジメチルエーテルは、ジメチル スルホキシド、グリセロール、エケノール、酢醤エチ ル、アセト酢酸エステル、Nーメチルピロリドンおよび イソプロピルアルコールのような溶解化剤と同様に道切 である。

【0011】好ましいアクリレート感圧接着利担体においては、好ましい添加剤は、モノラウリン酸グリセリ

ル、ジニチレングリコールモノメチルエーテル、テトラ ヒドロフルフリルアルコールポリニチレングリコールエ ーテル、アジピン酸ジイソプロピル、プロピレングリコ ール、ミリスチン酸イソプロピル、オレイン酸エチル、 ラウリン酸メチル、2- (2-エトキシエトキシ) エタ ノールおよびオレイルアルコールを含む。

【0012】一般に担体は皮膚に適用するために表面を 待つだろう。この表面の面積は変えることができるが、 一般には約1cm²から約25cm²ある。

【0013】 抵体は水蒸気にさらしたときに固体の水和 物を生成する溶解した異を含んでいる (「個体の水和 物」は、ここでは0℃で固体、たとえば結晶、である物 質にはする。)。 担体は好ましくは実質的に溶解してい ない葉を含んでいない。

【0014】一般に固体の水和物は、非水体体中では無水型よりも溶解しない。この発明の実施においては、薬物としては、水にさらしたときに非水経皮担体中で転水型の薬物よりも溶解しない、水和した結晶型を生成する薬物が好ましい。エストラジオールを含む特定のステロイドボルモンは水にさらすとそのような水和物を生成することが知られている。前述の水和物を生成する他の薬物はスコポラミン、ニコチン、セコベリン(secoverine)およびベンズトロピン(benztropine)である。

【0015】この発明の器具は乾燥剤パッケージも含んでいる。 値切な乾燥剤パッケージは担体に対して不溶性であるものを含んでいる (すなわち、担体の成分と化学的に反応しないし、整理しないし、吸収もしない。)。 好ましくは、乾燥剤パッケージは、担体の成分によって乾燥剤パッケージから溶解され得る成分 (たとえばフタル酸エステルのような可塑剤) を含まない。乾燥剤パッケージはその中の乾燥剤が、製品パッケージに存在するかもしれないまたは製品中に持ちこまれるどのような水蒸気でも吸収するために水蒸気透過性である。

【0016】当業者は特定の担体に関这して用いられる 能操剤パッケージを構成するための連切な物質を選択で きる。代表的な水素気透過性物質は、ポリエチレン、ポ リプロピレン、エチレン/酢酸ピニル、ポリエチレンテ レフタレート、紙、アート紙、孔をあけた(perio rated)金属蒸着ポリニチレンテレフタレート/紙 ラミネートのような孔をあけたラミネートを含む、孔を あけたシート状的質を含む、水系気透過性物質といっし ェに用い得る他の適切な物質は、たとえばOPTICI TE SQZ額様フィルムのようなスチレン/ブタジェ ンコポリマーフィルムのような不透性的質を含む。

【0017】乾燥剤パッケージは、乾燥区面を面定する 任意の方法で配置することができる。乾燥剤パッケージ は、閉鎖した乾燥区面を固定し、経皮薬を供給具に入れ たとき目立たないようにできるので、薄く、平らで、柔 50 軟性であることが好ましい。好ましい実施形様では、乾

(4)

**韓蘇平8-325141** 

機剤パッケージは、(たとえば接着剤、ヒートシールまたは他の適切な密封能により)その周囲をいっしょに密封したペースシートと同一の大きさのカパーシートを含む。転換区面は二枚のシートとそれらの間にある周囲の密封からなる。ペースシート、カバーシートまたはその両方は水蒸気透過性である。だましい実施医様では、ペースシートは、水蒸気不透過性のスチレン/ブタジエンコポリマーフィルム(OPICITE SQZ採取フィルム、Dow Corning)で、カバーシートは、孔をあけた金属蒸煮ポリエチレンテレフタレート/紙ラミネート(Schwartz Papen Company)であって、接着剤によってシートの原原が高針されている。さらに好ましい実施の延慢では、乾燥剤パッケージはこの発明の昼皮薬供給長の中で固定されている。

[0016] 乾燥区質は、器具の種々の成分に付随的に存在する水のような、どのような水をも吸収、吸着、反応または別の方法で除去するために乾燥剤を含有している。乾燥剤として使用するための既知の物質は、低化パリウム、塩化カルシウム、酸化カルシウム、硫酸カルシ 20ウム、塩化リチウム、過塩深酸リチウム、パリウムまたはマグネシウムのような過域素酸塩、五酸化炉、アルミナ、シリカゲルおよびゼオライトモレキュラーシーブを含む。乾燥剤は、嬰品の貯蔵剤間の間、製品パッケージから水を吸収するのに発果のある任意の量で用い得る。有効乾燥量を構成する乾燥剤の量は、器具の成分中に存在する水の量、道探された乾燥剤の水を吸収する飽力および水を含有する程具の成分に関連する乾燥剤の提供を含む、当装者により容易に入手できるいくつかの因子に依存する。

【0019】乾燥剤は、好ましくは、薬物の他の球形剤 または近加利。または輝皮砂具中に用いられる句袋物質 を、吸収しないし、それらと反応しないし、他の方法で 薬物に不利に作用しない。特定の経皮器具で用いられる 特定の乾燥剤の適当性と適合性は、用いられるべき特定 の成分を考慮すると当業者により容易に決定できる。た とえば、米国薬品製造業において、現在用いられている 最も普通の乾燥剤システムはシリカゲルを含んでいると はいえ、シリカゲルは経皮等物供給において発通に用い られる脂肪酸エステルのような物質を収着することがわ 40 かってきた。賦形剤の量が時間によって変化することは 表品の性能の不安定化の原因となり得る。したがって、 脂肪盤エステルの量が製品の性能にとって重要である器 具において、シリカゲルを用いることは好ましくない。 【0020】選択的に水蒸気に取り去る乾燥剤が好まし い。ゼオライトA、たとえば3A。4Aおよび5Aモレ キュラーシープを含む、天然および合成ゼオライトが足 も好ましい。ゼオライトモレキュラーシーブ乾燥剤は好 ましくは、たとえば約30~40メッシュに粉末化され

【0021】この発明の器具はさらに製品パッケージを 含み、製品パッケージは担体および転換剤パッケージを 含有し、それらを周辺の環境から開散する。 以品パッケ ージは本質的に水蒸気不透過性である。密封された製品 収容スペースを固定する任意の方法で固定され得る。好 ましい実施能様では、製品パッケージは、周囲をいっし よに密封したペースシートと同一の大きさのカパーシー トを含み(たとえば、投着者、ヒートシール、または他 の適切な君針方法によって)、そこでは、製品収容スペ 10 ースは二枚のシートとそれらの間の周囲の密封により面 定される。製品パッケージとして、使用に適する物質 は、天然または合成接着剤を流し塗りまたはパターン塗 りした、紙/金具箱/ポリエチレン、紙/金属箔/ビニ ルプライマーまたは紙/金属箔/ポリ (二塩化ビニル) のような常温密封可能なラミネート、もしくは紙または 金属箔および高、中間、低または誰状低密度ポリニチレ ン、ポリプロピレンまたはポリエステルを含むヒートシ ール可能なラミネートを含む。

【0022】好ましい実施膨機では、乾燥剤パッケージ はベースシートとカバーシートの付近の周囲の密封中に 否封されるか、たとえば、応圧接着剤剤のような、乾燥 常パッケージと製品パッケージの内側表面の間の接着剤 の手段によって、製品パッケージの中に固定される。 【0023】一般に、この発明の軽具において、担体は ラミネート構造の一部であって、そこで担体は裏打ち材 により支えられている。 選切な裏打ち材は、ポリエチレ ン、特に低密度ポリエチレン、療状低密度ポリエチレ ン、高密度ポリエチレン、ポリエチレンテレフタレート のようなポリエステル、ランダム配向ナイロン域は、ポ リプロピレン、ニチレン: 酢酸ピニルコポリマー、ポリ ウレタン、レーヨンおよびその他向権軍のもののような 成正接着テープに用いられる柔軟性変打ち物質を含む。 ポリエチレンーポリエステルーアミルニウムーポリエチ レン視合材料のような、積層された裏打ち材も適切であ

【0024】 奥打ち材によって覆われない担体の表面は、一般に判離ライナーで獲われており、ラミネートから、それを取り去ると皮膚に当てて根者できる。 遠切な 別館ライナーは、 遠切なフッネポリマーまたはシリコーンペース 全科によって放覆された、 ポリエステルウェブ、 ポリエチレン 放覆ペーパーのようなシート 決物策を合む、 通常の剥離ライナーを合む。 適切な差別的な 羽略ライナーは、 適切なフッ深ポリマーまたはシリコーンペース 生料で 両表面を被復した、 ポリエステルウェブ、 ポリエチレン りェブまたはポリステレンウェブ。 言たはポリエテレン 被逐ペーパーのようなシート状物質を含む、 通常の 逆別的な 剝離ライナーを含む。

【0025】さて、図面を参照すると、図1に示された 器具10は、本質的に同一の大きさの水蒸気不透過性シ

(5)

**特開平8-325141** 

ート14および16を含む製品パッケージ12を含む。シート14および16にその周囲を密封されて製品収容スペース18を固定する。製品パッケージと同様に、乾燥剤パッケージ20は、その周囲を密封した。本質的に同じ大きさの少くとも1方が水蒸気透透性のシート22と24を含む。乾燥剤収容スペース26は乾燥剤28を含有する。シート22は感圧接着剤の層30をを支えている。感圧接着材層はまた、シート14に接着し、製品パッケージ内で乾燥剤パッケージを固定している。

【0028】製品収容スペース18は、また、裏打ち材 1032、担体34および到曜ライナー36を含むラミネートを含有している。裏打ち材32は担体34を支え、担体34は図示の実施条件では、実物を含む感圧接着料マトリックスである。制曜ライナー36は担体34を扱い、剥慰ライナーが切断されている点38で制曜ライナーが関けるようにラミネートを曲げることによって容易に取り除ける。

【0027】この発明の製具の成分(たとまげ、独々の 包装材料、液溶剂、薬物、乾燥剂および添加剤および配 形剤を含む経皮担件の他の成分)は、コマーシャルソー 20 スから容易に入手でき、および/または良く知られた方 法を用いて当業者により容易に製造される。たとえば、 4.Aモレキュラーシープを含有する試圧接着剤で被覆し た乾燥剤パッケージはMultiform Desic ants (Buffalo, NY) から入手できる。 この発明の器具は、経皮薬物供給具において当業者によ く知られたおよび、たとえば米国特許第6、223、2 61号 (Nelson也)、第5,008,110号 (Benecke)、第5, 370, 924号(Koc hinke)、および第5, 077, 104号 (Hun t)、国際公開第92/12004号および欧州特許第 556. 158号 (Rudella) に関示されている 金袋、積層および密封方法によって、いくつかの成分を 組み入れることにより製造することができる。

【0028】この発明の器具は、たとえばエストラジオールの投与による閉径の症状の治療のような、薬物程度供給が有用であるような任意の適用において用いることができ、水にさらしたときに相体から沈殿する水和物を生成する程度契約供給に関して特に有用である。使用にあたっては、担体を製品パッケージから取り出し、思者に当てる。担体を薬助治療上有効な血液レベルに適するのに充分な時間、その場所に残ったまま、および/または保持させておく。薬物の量と治療の持続期間は、投与される特定の薬物および特定の意図する治療効果を考慮して当業者によって選択することができる。

【0029】大の例は説明のためであって、発用を限定するものではない。

例 1

接着剤コポリマー溶液 (米国特許第5, 223, 261 号 (Nelson地) の記載に毎じて製造された、90 50

/10 w/wメタノール/酢酸エデル中国体含量24.5%、75/5/20アクリル酸イソオクチル/アクリルアミド/酢酸ビニル)78.033g、エストラジオール(USP)(米医薬局方)750g、モノラウリン酸グリセリル921g、ミリスチン酸インプロピル(NF)(Netional Formularyの略)2.832gおよびオレイン酸ニチル(NF)3.884gをロスミキサー(Ross Mixer)に漬たした。

【0030】ミキサーのふたを正しい位置に固定し、混合の間の溶媒の損失を最小限にするためにポートをシールした。ミキサーの刃を24.6rpm のスピードに設定し内容物を約22時間混合した。生じた配合物を窒素圧(3-5psi。211-351g/cm²)を用いてポリニチレンコンテナーに移した。配合物を一面をシリコーン被覆したポリエステル剥離テイナー(2mil、0.051mm)の上にダイコートした。被優された剝離テイナーを52℃で1.25分、107℃で1.25分、121℃で1.25分オープン乾燥した。次いで、この物質を同面をコロナ処理した低在度ポリエチレンフィルム(3mil,0.076mm)にラミネートして5.14cm² あたり1.8mgのエストラジオールを含有する巻取材

2 あたり1. 8 Rgのエストラジオールを含有する巻取材を供拾した。この巻取材の一部を育薬 (5. 1 4 cg²) に打抜いた。各育薬を、約30 Rgのペレット状の3Aモレキュラーシーブと共にヒートシールした多層ラミネート小袋 (pouch) (外側から内側に:原白したクラフトペーパー、低密度ポリエチレン、アルミニウム格、低密度ポリエチレン) に詰めた。

[0031] 比较例1

7 例1で製造した巻取材の一部を青菜(6.14cm²)に 打抜いた。各青菜をヒートシールした例1で用いたのと 同一の多届ラミネート小袋に詰めた。

[0032] 例2-5

例3の増取材は、例1の配合に比較してミリスチン酸を 約1%多く含むように配合し、例5の増取材はミリスチン酸を約1%少く含むように配合した以外は、例1の一 般的な方法を用いて4つの迫加の想取材を製造した。各 増取材の一部を育業(5.14cm²)に打抜いた。各膏 薬を約30kgのペレット状の3Aモレキュラーシープと ともに、ヒートシールした多層ラミネート小袋(外図から内側に:湿白したクラフトペーパー、仮密度ポリエチレン、アルミニウム係、低速度ポリエチレン)中に詰め

[0033] 比較例2-5

例2-5において製造された巻取材の一部をそれぞれ香薬(5.14cm))に打技いた。各膏薬を例2-5に用いられたものと同一のヒートシールした多温ラミネート小袋に詰めた。

【0034】10ロットのすべての詰められた青粱を4 0℃相対程度(RH)75%の恒温恒温宣中に貯蔵し

(6)

**符読平8-325141** 

た。3ヶ月後10ロットのすべてについて拮晶が存在するかどうか検査した。乾燥到無して、詰めた5つのロットのすべてに結晶が存在した。乾燥剤を詰めた5つのロットのいずれにも結晶は部められなかった。青粱からのニストラジオールの放出速度は、下配の方法により測定した。放出速度試験の結果を表1に示した。数値は溶出装置の中で180分後に放出したエストラジオールの%を示す。各数値は、3つの別の青粱の測定の平均値であり、配載がないのはその時間での試験を行なわなかったことを示す。

【0035】エストラジオール基皮膏果放出速度 この方法は、エストラジオールの基皮供給膏栗の生体内 放出特性を評価するための溶出試験を記載する。この方 法は、溶出媒体の速度を32℃に設定し、パドルスピー ドを75rpxに設定したハンソン溶出装置(Hanso n Dissolution Apparatus)を 用いる。

【0036】各實版 (5cm 、必要なら寸法に合せて内 弦く) は、プレクシガラスシリンダー (一端の中心に置 かれたUSPパスケットシャフトコネクターを有する、 20 巾3.8cm、高さ6cm) の長髄の中心に、対戦ライナー が上方に向き (音変の音面は二重コートしたテープと直 接接於している)、テープ状質薬の長齢がプレクシガラ スシリンダーの赤道上にあるように、二重コートしたテープで固定する。

【0037】溶出フラスコ (内径5.08cmの円筒) を 正確に150mlの溶出媒体 (容量1000mlのフラスコキ \*中に300mlの200プルーフエタノールを配置し、次いでHPLC核の原気した水で容量まで希釈することによって製造した)で部分的に満たした。フラスコは蒸発による損失を最少にするためにカバーされ、32℃で平衡にさせる。

10

【0038】刷階ライナーを衝災から取り去る。プレクシガラスシリンダーをパスケットシャフトに居定し、フラスコの壁とその則面が等矩段で、シリンダーの底がフラスコの底の0.5cm上であるように溶出フラスコの中10 心に健く。足りた時間に、溶出媒体の2.0mlサンプルを取り出し、HPLCサンブルガラスびんに移し、エストラジオール最の分析まで冷蔵室に貯蔵する。

【0039】サンブルのエストラジオール量は、逆談高速液体クロマトグラフィー(Waters QA-1 Analyzerまたは他の適切な液体クロマトグラフィーシステム;電子領算器;カラム15cm×4.6cm ID Supclco C-18;移動相:60%水/40%アセトニトリルッ/ッ:流速:2.0m/分;検出器;ロッ.0.2AUFSで280m;チャートスピード:0.5cm/分;運転時間:8分;注入量:50ょし) 放出%は「Dissclution」(MIJAC Enterprisesから入手できる)のようなソフトウェアパッケージを用いるか、次の式を用いることにより得られる。

[0040]

 $(C_{i} \times (150 - ((i-1) \times 2))) + SIM ((C_{-i}) \times 2)$ 

(T. C. ×S. A. )

[0041] 式中、

R: =その時間 "i" におけるサンブルから放出された エストラジオールのパーセント

i = 時間の連続的な数値(数値:1,2,3,…t) Cr = その時間 i におけるHPLC分析からのサンプル 後度 (μg/ml) SUM=s=1からtへの合計

C. =0

T. C. =理論エストラジオール量(μg/cs²)

S. A. = 膏薬サンブルの表面積(cm²)

[0042]

【去1】

(7)

特開平8-325141

	表 l 放出温度状態の対象							
øs	乾燥剂	ない	17月	2 ケ月 40℃/T5%AM	8 ケ月 (0°C/75米駅			
i	有	97×	99×4	98.55	96%			
C-1	友	9£%	5236	81.94	50%			
2	育	92 M	89%	82%				
C - 2	無	21%	68%	6196				
3	杯	84%	97%	80%				
C – 3	Æ	68%	<b>1254</b>	77%				
٠	Ħ	80%	85%	B896	-			
C-4	無	10536	79%	B2%				
5	有	95%	34%	92%				
C-5	圧	103%	87%	74%				

[0043] 546

接着剤コポリマー溶液 (米国特許第5, 223, 261 /10 w/wメタノール/酢酸エチル中国体含量2 2. 2%、75/5/20アクリル酸イソオクチル/ア クリルアミド/酢酸ピニル) 104、721g、エスト ラジオール (USP) 521g、モノラウリン弦グリセ リル1, 120g、ミリスチン酢イソプロピル (NF) 3, 200gおよびオレイン酸エチル (NF) 4, 48 Ogをロスミキサーに満たした。 ミキサーのふたを正し い位置に固定し、混合の間の溶媒の損失を最小限にする ためにポートをシールした。ミキサーの刃を24rpmの スピードに設定し、内容物を約19時間混合した。生じ 30 た配合物を選帯圧(3-5psi, 211-351g/on 1)を用いてポリエチレンコンテナーに移した。配合物 を一面をシリコーン被覆したポリエステル副離ライナー (2㎡), 0. 051㎜) の上にダイコートした。被逐 された別階ライナーを52℃で1.25分、107℃で 1、25分および121℃で1、25分オープン乾燥し

【0044】次いでこの物質を四面をコロナ処理した低 在皮ポリエチレンフィルム (3mil, 0.076元) に ラミネートして5. 1 4cm あたり1. 6mgのニストラ 40 ジオールを含有する巻取材を供給した。この巻取材の一 部を5、0cm の清楽に打放いた。各清楽を、乾燥所パ ッケージと共に、ヒートシールした多層ラミネート小袋 【外側から内側に:ポリエステルフィルム、エチレンコ ポリマー、アルミニウム倍、接着剤、Barex(腐 漂) フィルム (Smurfit Flexible P ackaging, Schaumberg, ILM らしC []ex§1703として入手できる) ) に詰 めた。

[0045] 乾燥剤パッケージ (Desi Max D 30

esiccant Label, Multifrom Desiccants, Inc., Buffal 号(Nelson他)の記載に落じて製造された、90 20 o, NY)は、接着剤結合により、それらの原囲を密封 した水不透過性ステレン/ブタジエンコポリマーフィル A (OPTACITE SQZ, Dow Co:n! ng) および孔をあけた金属蒸煮ポリエチレンテレフタ レート/低ラミネート (Schwartz Paper Company) の間に100%の4Aモレキュラー シープを含み、スチレン/ブタジエンコポリマーフィル ムの外側表面に成圧接着剤を被覆されている。乾燥剤パ ッケージを、小袋の内側を面に接着した。 【0046】比較例6

例6により製造された巻取材は5cm の音楽に打抜かれ た。乾燥剤パッケージなしに、外8に用いられたのと同 一の多層ラミネート小袋に入れてヒートシールした。 【0047】例6および比較例6からの詰められた斉束 を、40℃、相対程度7.5%の恒担信認立中に貯蔵し た。1週間後比較例6の青葉は結晶を含んでいたのに対 し、例6の斉楽には結晶は存在しなかった。12ヶ月後 においても結果は同じであった。12ケ月後、エストラ ジオールの害薬からの放出速度は上記試験方法により流 定した。放出这度試験の結果は表2に示され、各板値は 6つの別の膏灰の剤定の平均値である。

[0048] 【表2】

去 2						
数田連原政院の結果						
91	時間 (分)	放出 光				
	10	22.3				
6	45	56.8				
	1.90	88.7				
	10	12.3				
C-6	45	S1. B				
	190	50. 6				

#### 100491817

接着剤コポリマー溶液 [米医特許第5, 223, 261 号(Nelson他)の記載に準じて製造された。9D /10 w/wメタノール/酢酸エチル中、団体含量3 0.0%、75/5/20アクリル酸インオクチル/ア クリルアミド/印酸ビニル) 15, 856g、ニストラ ジオール (USP) 187g、モノラウリン酢グリセリ ル229 R、ミリスチン胶イソプロピル (NF) 655 20 gおよびオレイン股エチル (NF) 917gを5ガロン カーポイ (carboy) に流たした。カーポイにふた をして、次いでプラットホームシェーカーの上に約26 時間置いた。配合物を空気の泡が消えるまで聞いたまま にした。配合物を一面をシリコーン被覆したポリエステ ートした。被覆された利能ライナーを52℃で1.25 分、107℃で1、25分および121℃で1、25分 オーブン乾燥した。

【0050】次いで、この物質を両面をコロナ処理した 30 低密度ポリニチレンフィルム (3mll, 0.076m) にラミネートして12. 5cm あたり3. 75mgのエス トラジオールを含有する地取材を供給した。 着取材の一 部をMark Andy Converter上で、B 角形の剥削ライナー (Scotch Pak 974 2. 3M Companyから入手できる) 上の12. 5cm2 の楕円形の青葉に変更した。各青葉を乾燥剤パッ ケージと共に、ヒートシールした各層ラミネート小袋 [外側から内側に:ポリエステルフィルム、エチレンコ ポリマー、アルミニウム館、抜着剤、Barex(商 · 40 剤の効果をモニターすることにより、実験を行った。 標) フィルム (Smurft Flexible Ps ckeging, Schaumberg, 1Rb5 LC flex81703として入手できる) } に詰め

[0051] 乾燥剤パッケージ (Desi Max D esiccant Label, Multifrom Desiccants, Inc., Buffal o. NY) は、技芸剤結合によりそれらの英医を充封し た水蒸気不透過性スチレン/ブタジェンコポリマーフィ AA (OPTACITE SQZ, Dow Corn 50

(8)

物院平8-325141

ing)および孔をあけた金属蒸煮ポリエチレンテレフ タレート/紅ラミネート (Schwartz Pzpe r Company) の間に100mgの4Aモレキュラ ーシーブを含み、スチレン/ブタジエンコポリマーフィ ルムの外側表面に感圧接着剤を装置されている。乾燥剤 パッケージは、小袋の内側の表面に挟着した。 【0052】密封された小数を4℃周囲起席、30℃周 **巴提度および40℃相対温度75% (各設定条件で約1** 00の膏薬)で貯蔵した。4ケ月後および再度12ケ月 10 後に、いずれの小袋も結晶生成を示さなかった。青溪か らのエストラジオールの放出速度は上記試験方法を用い て測定された。その結果は下の表3に示され、各定数は 6つの別の青斑の平均値を表わす。

# [0053]

### 【表3】

救治速度試験の結果				
野魔条件	特別(分)	姓出 光		
	10	37 D		
2028	45	75.5		
	180	97. 3		
4ヶ月	10	25.9		
(で/馬匹忍支	45	65.0		
	180	97. 2		
4 ヶ月	10	2S. 2		
30℃/周围程度	45	66. G		
	160	3E. Z		
4 ケ月	10	27. 1		
40°C / 75 ¥ 10H	45	64. <u>I</u>		
	180	95. 1		

#### [0054] 保8

モレキュラーシープ院機剤パッケージにおける、許容し 得る辺気の量の上圧を決定するために、乾燥減量試験法 (下記) により、エストラジオール香薬の混気の量を変 えて乾燥剤を包装し、青薬中の結晶化防止における乾燥 【〇〇55】 欧州和バッケージ(商油性フィルム小包 (packet) 入りの100mgの4Aモレキュラーシ ープ:Multifrom Desiccents, Inc. . Buffalo, NY級 を40℃、相 対退度7.5%の恒温恒温室に置いた。10小分からなる ーセットを恒温恒度室から、前もって定められた関係 で、引き出した。遂ばれた関係は0.5,1.2,3. 4。24および48時間であった。この10小包からな るセットは、各間隔で下配の試験方法により乾燥液量 (LOD) が測定された。乾燥剤小包の次のセットは、

(9)

特別平6-325141

**今間隔で、長初のセットと何時に引き出された。このセ** ットを、ニストラジオール膏菜の3つの具なったロット とともに詰めた。(詳細は下記)。

【0058】「ロット1」 青葵は、上記例6において製 造された巻取材から打抜かれた5. Ocal の音楽であ る。この青葉は、この実験の直前にカットされた。「ロ ット2」青葉は例6の方法にしたがって製造された岩取 材から打抜かれた5. 0㎝ の青粱である。この青粱 は、この実験の正前にカットされた。「ロット3」清楽 は何8の方法にしたがって製造された参取材から打弦か 10 れた25. Dcm の音楽である。この音楽は、打抜か れ、乾燥剤パッケージ(耐油セフィルム小包入りの10 Omgの4Aモレキュラーシープ; MultifromD esiccants, Inc., Buffalo, NY製)と共にヒートシールした多届ラミネート小会 (外側から内側へ: 漂白クラフトペーパー、低密度ポリキ

\*エテレン、アルミニウム箔、低密度ポリエテレン) に詰 めた。約8週間後、青菜を小袋から取り出し、この実験 に用いた。

16

【0057】 湿度処理した乾燥剤小包といっしょに、個 4の音楽をヒートシールした多層ラミネート小袋 (外側 から内傷へ:混白クラフトペーパー、低密度ポリエチレ ン、アルミニウム箔、低密度ポリエチレン) に詰めた。 包装した小袋は、40℃、相対遺産75%の恒温恒度室 に貯蔵した。青葉に結晶が存在しているかどうか、周期 的に顕微鏡検査を行った。表4は、恒温恒湿室で28ケ 月後の検査結果を示す。記載がないのは、この特定の状 態で、青菜を検査しなかったことを示す。「対照」は、 乾燥剤無しで飲めた青葉である。

[0058] [去4]

表 4					
乾燥剂	%LOB	野後競技査 (28ケ月)			
前处理 時間(時間)		D711	ロット2	ロット3	
0. 5	5.4	結晶無	拮品無		
1	8.9	結品無	结晶無	結晶無	
2	15. 3	結晶	混在'	結品	
3	16.4		報報	結晶	
4	16,0		结晶		
24	19. 1	結晶	精晶		
48	18.6	結晶	相品		
対風		結晶	转品	混在,	

<sup>「</sup>一つの青楽には結晶があり、一つには無かった。

【0058】ロット3の対点において、結晶化のレベル もに包装されていたという事実によると考えられる。

[0060] 乾燥減量試験法

るつぼを425℃で3時間乾燥し、次いでデシケータ中 で空間まで冷却する。るつぼを存品し、その底量をWi と記録する。10個の乾燥剤小包を切り開き、内容符を るつぼにあける。乾燥剤粉末を含有するるつぼを、すば※

※やく再件量し、その重量をWz と記録する。 るつぼおよ が低いのは、これらの青菜がこの実験の前に乾燥剤とと 40 び乾燥剤粉末を425℃で3時間乾燥し、次いでデシケ ータ中で宝垣まで冷却する。るつぼおよび乾燥材粉末を 存量し、その重量をW: と記録する。 乾燥液量% (%) OD) を次の式を用いて計算する。

[0051]

[数2]

$$\%LOB = 100 \times \frac{(W_1 - W_1) - (W_2 - W_2)}{(W_2 - W_1)}$$

【図面の飲息な位明】

50 【図1】この禁明の経皮薬物供給具の断定図である。

<sup>「</sup>一つの青粱には結晶があり、三つには無かった。

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.